日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 1月16日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-008139

[ST. 10/C]:

Applicant(s):

[JP2003-008139]

出 願 人

東ソー株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年 9月25日



【書類名】

特許願

【整理番号】

PA211-0952

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C08F222/40

【発明者】

【住所又は居所】

三重県四日市市別名6-7-5

【氏名】

豊増 信之

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県海部郡蟹江町西ノ森一丁目102番地

【氏名】

猪飼 陽二郎

【特許出願人】

【識別番号】

000003300

【氏名又は名称】

東ソー株式会社

【代表者】

土屋 隆

【電話番号】

(03) 5427-5134

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

003610

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 位相差フィルム

【特許請求の範囲】

【請求項1】透明耐熱樹脂が、下記の式(i)で表される α -オレフィン単位及び式(i i)で表されるN -フェニル置換マレイミド単位からなる共重合体であって、ポリスチレン換算の重量平均分子量が 5×10^3 以上 5×10^6 以下である透明光学材料をフィルム成形して、さらにガラス転移温度(以下T g と称する)を基準としT g ± 20 $\mathbb C$ の範囲で二軸延伸加工し負の複屈折性を示すフィルムであり、二軸延伸配向後の三次元屈折率が、延伸方向を面内x 軸、面内の直行方向をy 軸、面外の垂直方向をz 軸と置いた場合に、x 軸方向屈折率をx x y 軸方向屈折率をx y 之 軸方向屈折率をx y 之 和 x y である位相差フィルム。

【化1】

【化2】

(ここで、式(i)において、R1、R2、R3はそれぞれ水素又は炭素数1~

6のアルキル基である。式(i i)において、R 4、R 5 はそれぞれ水素又は炭素数1~8の直鎖状あるいは分岐状アルキル基であり、R 7、R 8、R 9 はそれぞれ水素、ハロゲン系元素、カルボン酸、カルボン酸エステル、水酸基、シアノ基、ニトロ基又は炭素数1~8の直鎖状或いは分岐状アルキル基である。R 6、R 1 0 はそれぞれ水素、ハロゲン系元素、カルボン酸、カルボン酸エステル、ケトン、水酸基、シアノ基、ニトロ基又は炭素数1~8の直鎖状あるいは分岐状アルキル基であって、R 6 又はR 1 0 のいずれか一方が水素の場合は他方が必ず水素以外のハロゲン系元素、カルボン酸、カルボン酸エステル、ケトン、水酸基、シアノ基、ニトロ基又は炭素数1~8の直鎖状あるいは分岐状アルキル基である。)

【請求項2】請求項1に記載の二軸延伸配向する前のフィルムが溶液キャスト 法にて作成されることを特徴とする位相差フィルム。

【請求項3】請求項1に記載の二軸延伸配向する前のフィルムが押出成形にて 作成されることを特徴とする位相差フィルム。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、耐熱性、力学特性などに優れ、負の複屈折性であり、高屈折率、高 アッベ数を示す透明耐熱樹脂からなる光学材料からなるフィルムを二軸延伸配向 してなる位相差フィルムに関する。

[0002]

【従来の技術】

光学表示素子として液晶ディスプレイ(以下LCDと略記する)などが注目されており、光学特性制御の目的から高分子材料を中心とする光学異方性の制御によって光学表示素子の光学特性を補償する要求が高まりつつあり、これに関した研究が多い。こうした光学補償を行う目的で利用されるのが位相差フィルムに代表される光学補償フィルムである。

[0003]

従来、LCDなどの光学特性制御の目的では透明な高分子材料の光学異方性を

3/

制御することで検討されてきたが、用いられてきた材料の殆どは正の複屈折性を示すものであった。光学異方性として、正の複屈折性を示す材料とは、例えば高分子の場合、その分子鎖を延伸配向させるとその配向方向の屈折率が大きくなるものをさす。例えば、ポリエーテルサルホン樹脂(以下PESと称する)、ポリカーボネート樹脂(以下PCと称する)及び環状オレフィン系樹脂などの正の複屈折性を示す光学樹脂材料が知られている。

[0004]

このような正の複屈折性を発現する樹脂フィルムを適切な条件の下で二軸延伸配向させるとフィルム面内の三次元屈折率が、延伸方向を面内x軸、面内の直行方向をy軸、面外の垂直方向をz軸と置いた場合(図 1 参照)に、x 軸方向屈折率をn x、y 軸方向屈折率をn y、z 軸方向屈折率をn z とすると、図 2 に示すようにn $x \ge n$ y > n z 或いはn $y \ge n$ x > n z となる。

[0005]

一方、負の複屈折性を示す材料とは高分子の分子鎖を延伸配向させると配向方向と異なる方向(例えば直交する方向など)に屈折率が大きくなるものをさす。例えば、ポリメチルメタクリレート(以下PMMAと称する)やポリスチレン(以下PSと称する)などが挙げられる。

[0006]

このような負の複屈折性を発現する樹脂フィルムを適切な条件の下で、二軸延伸配向させると、フィルム面内の三次元屈折率が、延伸方向を面内x軸、面内の直行方向をy軸、面外の垂直方向をz軸と置いた場合(図 1参照)に、x軸方向屈折率をnx、y軸方向屈折率をny、z軸方向屈折率をnzとすると、図 3に示すようなnz>ny $\geq nx$ 又はnz>nx $\geq ny$ となることが期待される。

[0007]

しかしながらここに挙げられるような負の複屈折性材料は、係る光学表示素子の光学補償の目的には耐熱性が不十分である。係る要求の耐熱性のレベルとは一般にPCのTg程度、即ち、約140℃のTgが必要とされる。そのため、負の複屈折性を示し、耐熱性を有する材料を係る目的に利用する例は殆どない。

[0008]

そこで従来、敢えて正の複屈折性を示す P C などを特殊な配向制御を施すことで負の複屈折性材料しか発現し得ない光学異方性を検討しているものがある(例えば、特許文献 1、特許文献 2、特許文献 3、特許文献 4 参照)。

[0009]

これらの先行技術はいずれも熱収縮性フィルムをPCフィルムの片側あるいは 両側に貼り付けて延伸加工操作段階で面内方向の収縮を制御することによって面 外の Z 軸方向の屈折率を高める方法が示されている。

[0010]

しかしながら、本来、負の複屈折性材料の延伸加工によるフィルム面外の z 軸方向の屈折率の制御を正の複屈折性材料の加工により行うことは非常に困難さを伴うのが現状である。

[0011]

【特許文献1】特開2000-206328号公報

【特許文献2】特開2000-304924号公報

【特許文献3】特開2000-304925号公報

【特許文献4】特開2000-329939号公報

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、上述の事実に鑑みなされたものであって、その目的とするところは、耐熱性に優れ、負の複屈折性かつ、高屈折率、高アッベ数を示す光学材料からなるフィルムを二軸延伸配向させてなる位相差フィルムを提供することにある。

[0012]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、鋭意検討した結果、 α ーオレフィンユニットと特定のN ーフェニル置換マレイミドユニットから構成される共重合体からなるフィルムを二軸延伸配向させることで負の複屈折性を有する、特定の光学異方性を示す位相差フィルムを実現できることを見出し、本発明を完成するに至った。

[0013]

すなわち、本発明は、透明耐熱樹脂が、下記の式 (i) で表される α – オレフ

5/

ィン単位及び式(i i)で表されるN-7ェニル置換マレイミド単位からなる共重合体であって、ポリスチレン換算の重量平均分子量が 5×10^3 以上 5×10^6 以下である透明光学材料をフィルム成形して、さらにガラス転移温度(以下Tgと称する)を基準とし $Tg\pm20$ での範囲で二軸延伸加工し負の複屈折性を示すフィルムであり、二軸延伸配向後の三次元屈折率が、延伸方向を面内x軸、面内の直行方向をy軸、面外の垂直方向をz軸と置いた場合に、x 軸方向屈折率をx x y 軸方向屈折率をx y 車方向屈折率をx y ものである。

【化3】

【化4】

(ここで式(i)において、R1、R2、R3はそれぞれ水素又は炭素数 $1\sim6$ のアルキル基である。式(i i)において、R4、R5はそれぞれ水素又は炭素数 $1\sim8$ の直鎖状あるいは分岐状アルキル基であり、R7、R8、R9はそれぞれ水素、ハロゲン系元素、カルボン酸、カルボン酸エステル、水酸基、シアノ基

6/

、ニトロ基又は炭素数1~8の直鎖状或いは分岐状アルキル基である。R6、R10はそれぞれ水素、ハロゲン系元素、カルボン酸、カルボン酸エステル、ケトン、水酸基、シアノ基、ニトロ基又は炭素数1~8の直鎖状あるいは分岐状アルキル基であって、R6又はR10のいずれか一方が水素の場合は他方が必ず水素以外のハロゲン系元素、カルボン酸、カルボン酸エステル、ケトン、水酸基、シアノ基、ニトロ基又は炭素数1~8の直鎖状あるいは分岐状アルキル基である。)

本発明に用いる透明耐熱樹脂は、式(i)で表される α -オレフィン単位及び式(i i)で表される N -フェニル置換マレイミド単位からなる共重合体であり、ポリスチレン換算の重量平均分子量が 5×10^3 以上 5×10^6 以下である光学材料である。

$[0\ 0\ 1\ 5]$

本発明の共重合体の構成単位である式(i)において、R1、R2、R3はそれぞれ水素又は炭素数1~6のアルキル基である。ここでR1、R2、R3が炭素数6を越えるアルキル置換基の場合にはガラス転移温度が著しく低下したり、このアルキル置換基が結晶化することで透明性を損なうなどの問題がある。

[0016]

式(i)における具体的な例示としては、イソブテン、2ーメチルー1ーブテン、2ーメチルー1ーペンテン、2ーメチルー1ーへキセン、2ーメチルー1ーペプテン、1ーイソオクテン、2ーメチルー1ーオクテン、2ーエチルー1ーペンテン、2ーメチルー2ーペンテン、2ーメチルー2ーペキセン、エチレン、プロピレン、1ーブテン及び1ーへキセンなどのオレフィン類が挙げられ、このうち1,2ージ置換オレフィン、特にイソブテンが好ましい。これらのオレフィン類は1種又は2種以上組み合わされたものでもよく、その比率は限定されない。

$[0\ 0\ 1\ 7]$

本発明の共重合体の構成単位である式(ii)において、R4、R5はそれぞれ水素又は炭素数1~8の直鎖状あるいは分岐状アルキル基であり、R7、R8、R9はそれぞれ水素、ハロゲン系元素、カルボン酸、カルボン酸エステル、水酸基、シアノ基、ニトロ基又は炭素数1~8の直鎖状或いは分岐状アルキル基で

ある。R6、R10はそれぞれ水素、ハロゲン系元素、カルボン酸、カルボン酸エステル、ケトン、水酸基、シアノ基、ニトロ基又は炭素数1~8の直鎖状あるいは分岐状アルキル基であり、R6又はR10のいずれか一方が水素の場合は他方が必ず水素以外のハロゲン系元素、カルボン酸、カルボン酸エステル、ケトン、水酸基、シアノ基、ニトロ基又は炭素数1~8の直鎖状あるいは分岐状アルキル基である。式(ii)において、R4、R5、R6、R7、R8、R9、R10は、炭素数8を越えるアルキル置換基を導入するとガラス転移温度の著しい低下や、アルキル置換基の結晶化によって透明性が損なわれるなどの問題がある。アルキル置換基としては炭素数1~8の直鎖状あるいは分岐状アルキル基が好ましい。

[0018]

式(ii)における具体的な例示としては、マレイミド化合物のN置換基とし てオルト位に特定の置換基を有するフェニル化合物を導入したものを用いること ができ、例えばNー(2-メチルフェニル)マレイミド、N-(2-エチルフェ ニル)マレイミド、N-(2-n-プロピルフェニル)マレイミド、N-(2-イソプロピル) マレイミド、N-(2-n-ブチルフェニル) マレイミド、N-(2-sec-ブチルフェニル)マレイミド、N-(2-tert-ブチルフェ ニル)マレイミド、N-(2-n-ペンチルフェニル)マレイミド、N-(2-n-1) $t e r t - \mathcal{O}(x) + \mathcal{O}$ マレイミド、N-(2,6-ジエチルフェニル)マレイミド、N-(2,6-ジ -n-プロピルフェニル)マレイミド、N-(2,6-ジーイソプロピルフェニ ν ル)マレイミド、N-(2-xチル、6-xチルフェニル)マレイミド、N-(2 -メチル、6 -イソプロピルフェニル)マレイミド、N - (2 -クロロフェニ ル)マレイミド、Nー(2-ブロモフェニル)マレイミド、Nー(2,6-ジク ロロフェニル)マレイミド、N-(2,6-i)ブロモフェニル)マレイミド、N-2-ビフェニルマレイミド、N-2-ジフェニルエーテルマレイミド、N-(2-シアノフェニル) マレイミド、N- (2-ニトロフェニル) マレイミドなど が挙げられ、これらは1種又は2種以上組み合わせたものでもよく、その比率は 限定されない。

[0019]

式(ii)におけるフェニル基に導入する置換基は、目的とする光学機能性の 観点からオルト位即ちR6及び/又はR10に特定置換基を導入したものを利用 することが重要であるが、更にメタ位及び/又はパラ位即ちR7~R9にその他 の置換基を導入してもよい。このようなフェニル基のオルト位以外の位置に置換 基を導入した例としてはN-(2,4,6-トリメチルフェニル)マレイミド、 N-(2,4-ジメチルフェニル)マレイミド、N-パーブロモフェニルマレイ ミド、N-(2-メチル,4-ヒドロキシフェニル)マレイミド、N-(2,6 ージエチル,4-ヒドロキシフェニル)マレイミドなどが挙げられる。

[0020]

しかし、フェニル基のオルト位即ちR6及び/又はR10に置換基がない場合は、所期の目的を達成することができない。このような例としては、例えば、Nーフェニルマレイミドなどを挙げることができる。更にオルト位であるR6とR10いずれにも置換基がなくメタ位及び又はパラ位としてR7~R9に置換基があるような場合も有効ではない。

[0021]

本発明の請求項に記載の式(i)と式(ii)からなる共重合体の合成方法としては公知の重合法が利用できる。公知の重合法としては、例えば、塊状重合法、溶液重合法、懸濁重合法及び乳化重合法などを挙げることができるがこれに限定されるものではない。

[0022]

またこの他の合成法として、ビニル系モノマーと無水マレイン酸とを共重合反応により式(i)の化合物を含む共重合体を作成して、無水マレイン酸部位に1級アミン化合物を反応させてイミド化反応を行わせることで式(ii)の化合物構造に対応するマレイミドのN置換基を導入して本発明の目的とする共重合体を得ることもできる。この場合の1級アミンとは、上記の機能発現に効果的なNーフェニル置換マレイミドに対応するような、アニリンの2~6位置に置換基を導入した物質などを用いることができる。

[0023]

本発明の透明耐熱樹脂光学材料における共重合体はその平均分子量が、ポリスチレン換算の重量平均分子量として 5×1 0^3 以上 5×1 0^6 以下である。重量平均分子量 5×1 0^6 を越える場合、及び 5×1 0^3 未満の場合には成形加工が困難となるので好ましくない。

[0024]

本発明者らは、鋭意検討した結果、αーオレフィンユニットと上述の特定のNーフェニル置換マレイミドユニットから構成される共重合体からなり予めフィルム化したものを二軸延伸配向することにより共重合体分子鎖が特定の分子配向制御させられることで、位相差フィルムとして所期の目的である限定された3次元屈折率特性を達成できることを見出し、本発明を完成するに至ったものである。

[0025]

負の複屈折性を発現させるためには樹脂フィルム中のポリマー分子鎖を延伸配向させることが必要である。具体的には、上述の上述のフィルム共重合体を二軸延伸加工温度として、ガラス転移温度領域とされるTg-20C-+20Cの範囲内にて延伸配向させる。Tg+20Cを越える温度での延伸配向操作は、フィルムの複屈折は殆ど発現せず、Tg-20Cより低温の温度領域でも延伸配向させることが困難である。

[0026]

本発明の所期の目的である、負の複屈折性に基づく光学異方性を発現させる成形加工方法としては予めフィルム化したものを二軸延伸配向する方法を用いる。フィルムの二軸延伸配向法としては、通常使用されるものであれば特に限定されるものではなく、例えば逐次二軸延伸機、同時二軸延伸機などがあり、要求される光学特性に応じて用いられる。

[0027]

本発明に用いる式(i)で表されるα-オレフィン単位及び式(ii)で表されるN-フェニル置換マレイミド単位からなる共重合体は、無配向フィルムの状態から分子鎖が適切な条件の下で二軸延伸配向させられると、フィルム面内の三次元屈折率が、面内延伸方向をx軸として、面内の直交方向をy軸、面外の垂直方向と置く図1の場合に、x軸方向屈折率をnx、y軸方向屈折率をny、z軸

方向屈折率をnzとすると、図3に示すように $nz>ny \ge nx$ 又はnz>nx $\ge ny$ となるものが得られる。

[0028]

[0029]

即ち分子鎖延伸方向と異なる方向に大きな分極異方性を形成させるような分子設計、二軸延伸加工を行うことで特異的な $nz>ny \ge nx$ 又は $nz>nx \ge ny$ なる関係を得ることができる。延伸配向するためのフィルムを作成する場合、押出成形又は溶液キャスト法などを用いることができる。

[0030]

以下、押出成形によるフィルム作成方法を述べる。

[0031]

押出成形では上述のようにして得られる共重合体をT型ダイスと称されるような薄いダイス隙間を通して引き取りを行うことで、任意の厚みのフィルムを得ることができる。

[0032]

フィルム成形に用いる前述の共重合体からなる光学材料は、予め80℃から130℃の温度範囲にて加熱乾燥を行うことが望ましく、これにより成形のガス発泡などによる外観不良を抑制することができる。押出成形の際、望む厚みと光学純度に応じて異物の濾過のためにフィルターを設置することが望ましい。押出成形条件としては加熱、剪断応力によって共重合体が溶融流動する、Tgよりも十分に高温度で剪断速度1,000/秒未満にて加工を行うことが望ましい。ダイス通過後の溶融状態のフィルムは冷却固化のために低温度金属ロールやスチールベルトなどを利用することができる。

[0033]

フィルムの押出成形制御は、それぞれフィルムの流動方向と幅方向及び厚み方向の分子鎖配向度ができるだけ一様であるような条件を設定することが重要である。

[0034]

即ち、フィルムの任意部分の3次元屈折率が大きく異なると、これに続く一軸延伸配向制御によって発現させられる3次元屈折率もフィルムの評価位置によってさらに大きく異なるためである。

[0035]

フィルムの押出成形において、得られるフィルム任意部分の3次元屈折率を出来るだけ一様にするための方法としては広く知られる成形加工技術を用いることができる。即ち、ダイスからの樹脂の吐出を位置によって均一にする操作や、吐出後のフィルム冷却工程を均一にする操作及びこれに関する装置などが用いられる。

[0036]

溶液キャスト法を用いて延伸配向用のフィルムを作成する場合、共重合体が可溶性を示す溶剤を選択し、その中から必要に応じて1種類又は複数用いることができる。

[0037]

以下、溶液キャスト法によるフィルム作成方法を述べる。

[0038]

溶液キャストの溶剤としては上述の共重合体からなる光学材料が可溶性を示す、塩化メチレン、クロロホルム、クロルベンゼン、トルエン、キシレン、メチルエチルケトンなどを用いることができるが、これに限定されるものではない。

特に溶剤揮発速度制御の目的から良溶剤(例えば、塩化メチレン、クロロホルムなど)と貧溶剤(例えば、メタノール、エタノール等のアルコール類)を組み合わせることもできる。

[0039]

溶液キャスト法におけるフィルムからの溶剤の除去は加熱条件の設定により、フィルムに気泡や内部空隙を形成しないように行うことが重要であり、後に続く延伸配向操作時点にて残留溶剤濃度が数千 p p m ~ 2 w t %以下にあることが望ましい。

[0040]

フィルムの延伸配向操作によって、均一な光学異方性を発現させるためには、 前述の溶液キャスト法などにより作成する際に不均一な配向や残留歪みがなく、 光学的に等方性となるように行うことが望ましい。

[0041]

続く二軸延伸配向操作は、当該材料のガラス転移温度領域において延伸操作を 行う必要がある。ガラス転移温度領域としては、当該材料の貯蔵弾性率が低下し 始める温度から損失弾性率>貯蔵弾性率となり、高分子鎖の配向が緩和により消 失する温度以下の領域を指す。

[0042]

延伸配向操作としては延伸温度、フィルムを延伸させる際の歪み速度、変形率を変えることで行う方法、例えば、松本喜代一、高分子加工One Point 2 「フィルムをつくる」、高分子学会編集、共立出版、1993年を参考にすればよい。延伸配向操作としては、前述の負の複屈折性を発現させる方法に記載したガラス転移温度領域とされるTg-20 C から+20 C の範囲内にて行うことが重要である。

[0043]

本発明の共重合体からなる透明耐熱樹脂光学材料は必要に応じて熱安定剤や紫外線安定剤などの添加剤や可塑剤を加えてもよい。これら可塑剤や安定剤などの添加剤としては樹脂材料用として公知のものを使用してもよい。ただし、これらの添加剤や可塑剤は本発明の所期の目的を損なわない範囲で配合する必要がある

[0044]

本発明の位相差フィルムは単独の使用以外に、同種の光学フィルム及び又は異 種光学フィルムと積層して用いることで光学特性を制御することができる。積層 して用いる異種光学フィルムとして、構成成分がポリビニルアルコール/色素/アセチルセルロースからなる偏光板や、ポリカーボネート製延伸配向フィルムなどを挙げられるがこれに限定されるものではない。

[0045]

負の複屈折性材料を用い二軸延伸配向させた位相差フィルムは、STN型LCD、TFT-TN型LCD、OCB型LCD、VA型LCD、IPS型LCDなどのLCD用の位相差フィルム、1/2波長板、1/4波長板、逆波長分散特性フィルム、光学補償フィルム、カラーフィルター、偏光板との積層フィルムなどに用いることができる。

[0046]

本発明の応用としての用途はこれに限定されるものではなく、負の複屈折性特性として、面内延伸方向をx軸として、面内の直交方向をy軸、面外の垂直方向をz軸と置いた場合に、x軸方向屈折率をnx、y軸方向屈折率をny、z軸方向屈折率をnzとすると、 $nz \ge ny > nx$ 又は $nz > nx \ge ny$ なる複屈折性を利用する場合には広く利用できる。

[0047]

本発明の位相差フィルムの平均屈折率は1.50以上であり、アッベ数が30以上であり、ガラス転移温度(Tg)が100 \mathbb{C} 以上、好ましくは120 \mathbb{C} 以上、特に好ましくは140 \mathbb{C} 以上を示すものとなる。本発明の位相差フィルムは、フィルム厚み ≤ 200 μ m程度のものである。

[0048]

【実施例】

以下、本発明を実施例にて具体的に説明するが、本発明はこれらに限定される ものではない。各物性値は測定方法を下記に示す。

<透明性;光線透過率及びヘーズ>

①光線透過率測定はJIS Κ7105(1981年版)に準拠して測定した

[0049]

② へーズ測定は J I S K 7 1 0 5 (1981年版) に準拠して測定した。

<複屈折の正負判定、位相差量の測定>

栗屋裕,高分子素材の偏光顕微鏡入門,アグネ技術センター,第5章,pp78-82,2001年に記載の方法により測定した。

[0050]

①偏光顕微鏡 (\(\lambda / 4 板加色判定法)

複屈折の正負判定は λ / 4 板による加色判定法として知られる方法を用いた

0

[0051]

②偏光顕微鏡(Senarmont干渉法)

セナルモン・コンペンセーターを用いた位相差量の測定法を用いた。

<屈折率、アッベ数>

JIS K7142 (1981年版) に準拠して測定した。

<熱的性質;ガラス転移温度の測定>

セイコー電子(株)製DSCを用いて測定した。

<3次元屈折率>

王子計測機器(株)製試料傾斜型自動複屈折計(KOBRA-21)を用いて測定した。

[0052]

実施例1

を得た。

[0053]

このフィルムの光線透過率は92%、ヘイズは0.3%、屈折率は1.55、アッベ数は40、位相差量は0 n m であった。このフィルムのガラス転移温度(Tg)は209 $\mathbb C$ であった。

[0054]

このフィルムから $5 \text{ cm} \times 5 \text{ cm}$ の小片を切り出し、井元製作所製の二軸延伸装置を用いて、温度 2 2 0 \mathbb{C} 、延伸速度 1 5 mm/m in. の条件にて二軸軸延伸することにより + 5 0 %延伸した。延伸したフィルムの複屈折は負であり、フィルム厚み 1 0 0 μ m当たりの面外位相差量 R e = (n x - n z) d t - t = 1 0 0 nmであった。ここで d は延伸後のフィルム厚みを示す。三次元屈折率は、n x t = 1 0.5 3 9 9 0 t = 1 0.5 3 9 8 6 t = 1 0.5 4 0 2 1 であった。

[0055]

実施例2

実施例1で用いたN-(2,6-ジエチルフェニル)マレイミドとイソブテンからなる共重合体(PS換算の数分子量Mn=170,000、分子量分布Mw/Mn=2.6)を株式会社東洋精機製作所製のラボプラストミル二軸押出機 ϕ 20 mmにより、加工温度は285Cにて、Tダイ押出によるフィルム成形を実施し、100 μ mのフィルムを得た。

[0056]

得られたフィルムの光線透過率は92%、ヘイズは0.5%、屈折率は1.5 5、アッベ数は40であった。このフィルムを240℃オーブン中で1時間加熱したものの位相差量は2nmであった。このフィルムのガラス転移温度(Tg)は209℃であった。

[0057]

このフィルムを用いて、実施例1と同様の条件にて二軸延伸を行った。

[0058]

延伸したフィルムの複屈折は負であり、フィルム厚み 100μ m当たりの面外位相差量Re=(nx-nz)dは-120nmであった。ここでdは延伸後の

フィルム厚みを示す。三次元屈折率は、nx=1. 53994、ny=1. 53986、nz=1. 54026であった。

[0059]

比較例1

1リッターオートクレーブ中、トルエン400ml溶剤に対して重合開始剤としてパーブチルネオデカノエート1mモル存在下にてN-フェニルマレイミドを0.42モルとイソブテンを4.05モルとを60 $\mathbb C$ 、5時間重合反応させて、N-フェニルマレイミドとイソブテンからなる共重合体(P S換算の数分子量M n=162,000、分子量分布<math>Mw/M n=2.6) を得た。

[0060]

このN-フェニルマレイミドとイソブテンからなる共重合体20重量%と塩化メチレン80重量%の溶液を調整したものをPETフィルム上に流延し、溶液が固化、剥離させる。剥離後のフィルムを更に<math>100 \mathbb{C} にて4時間、120 \mathbb{C} から160 \mathbb{C} の温度にてそれぞれ1時間乾燥し、真空乾燥機にて180 \mathbb{C} \mathbb{C} で4時間乾燥して約100 \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{C} の温度になる場合に

$[0\ 0\ 6\ 1]$

このフィルムの光線透過率は 9.2%、ヘイズは 0.3%、屈折率は 1.55、アッベ数は 32、位相差量は 0 n mであった。このフィルムのガラス転移温度(Tg)は 192%であった。

$[0\ 0\ 6\ 2]$

このフィルムを実施例 1 及び 2 と同様に二軸延伸を行った。延伸したフィルムの複屈折は正であり、フィルム厚み 1 0 0 μ m 当たりの位相差量は + 1 0 0 n m であり、三次元屈折率は n x = n y > n z であった。

[0063]

【発明の効果】

本発明は、耐熱性、力学特性などに優れる負の複屈折性材料からなる位相差フィルムであり、LCD表示素子用のフィルムとして用いることができる。

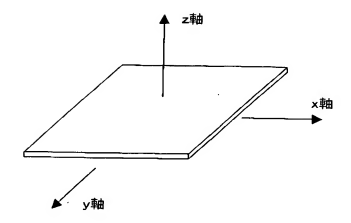
【図面の簡単な説明】

【図1】樹脂フィルムの3次元屈折率の軸方向を示す図である。

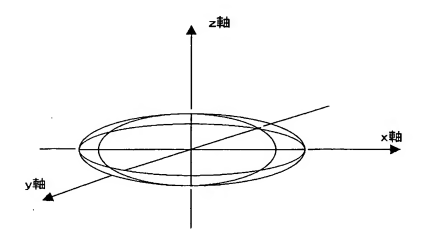
- ページ: 17/E
- 【図2】正の屈折率材料の二軸延伸による3次元屈折率を示す図である。
- 【図3】負の屈折率材料の二軸延伸による3次元屈折率を示す図である。

【書類名】図面

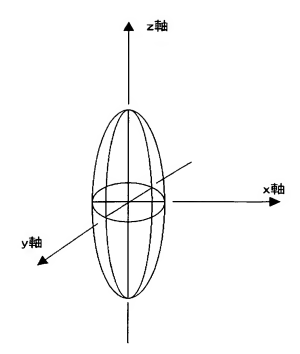
【図1】



【図2】



【図3】



【書類名】要約書

【要約】

【課題】本発明の目的は、耐熱性に優れ、負の複屈折性かつ、高屈折率、高アッベ数を示す光学材料からなるフィルムを二軸延伸配向させてなる位相差フィルムを提供することにある。

【解決手段】透明耐熱樹脂が、 $\alpha-オレフィン単位及びN-フェニル置換マレイミド単位からなる共重合体であって、ポリスチレン換算の重量平均分子量が<math>5\times10^3$ 以上 5×10^6 以下である透明光学材料をフィルム成形して、さらにガラス転移温度(以下Tgと称する)を基準としTg±20℃の範囲で二軸延伸加工し負の複屈折性を示すフィルムであり、二軸延伸配向後の三次元屈折率が、延伸方向を面内x 軸、面内の直行方向をy 軸、面外の垂直方向をz 軸と置いた場合に、x 軸方向屈折率をn x 、y 軸方向屈折率をn y 、z 軸方向屈折率をn z とすると、n z > n $y \ge n$ x 或いはn z > n $x \ge n$ y である位相差フィルムを用いる。

【選択図】 選択図なし

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-008139

受付番号

50300060096

書類名

特許願

担当官

第六担当上席 0095

作成日

平成15年 1月17日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年 1月16日



特願2003-008139

出願人履歴情報

識別番号

[000003300]

1. 変更年月日 1990年12月 2日 [変更理由] 住所変更

住 所 山口県新南陽市開成町4560番地

氏 名 東ソー株式会社

2. 変更年月日 2003年 4月21日

[変更理由] 住所変更

住 所 山口県周南市開成町4560番地

氏 名 東ソー株式会社